



(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93113143.7

(61) Int. Cl.⁵: C07K 5/08, C07K 5/10,
C07K 5/06, C07K 15/00,
A61K 37/02

(22) Anmeldetag: 17.08.93

(30) Priorität: 28.08.92 DE 4228717

D-63225 Langen(DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
02.03.94 Patentblatt 94/09

Erfinder: Klingler, Otmar, Dr.

Ernst-Reuter-Strasse 1

D-63110 Rodgau(DE)

Erfinder: Breipohl, Gerhard, Dr.

Geisenheimer Strasse 95

D-60529 Frankfurt am Main(DE)

Erfinder: Knolle, Jochen, Dr.

Höchster Strasse 21

D-65830 Kriftel(DE)

Erfinder: König, Wolfgang, Dr.

Steinernkreuz 2

D-94375 Stallwang(DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE

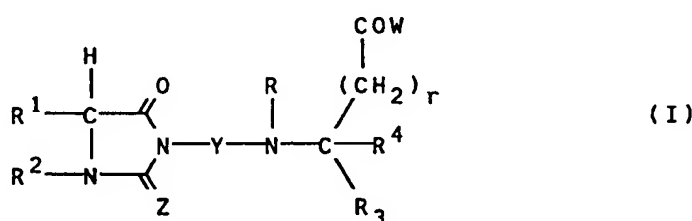
(71) Anmelder: CASSELLA Aktiengesellschaft
Hanauer Landstrasse 526
D-60386 Frankfurt(DE)

(72) Vertreter: Urbach, Hans-Georg, Dr. et al
CASSELLA AKTIENGESELLSCHAFT,
Patentabteilung,
Hanauer Landstrasse 526
D-60386 Frankfurt (DE)

(72) Erfinder: Zoller, Gerhard, Dr.
Höhenstrasse 8
D-61137 Schöneck(DE)
Erfinder: Jablonka, Bernd, Dr.
Dachbergstrasse 19A
D-65812 Bad Soden(DE)
Erfinder: Just, Melitta, Dr.
Theodor-Heuss-Strasse 80

(54) Imidazolidin-Derivate.

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel I

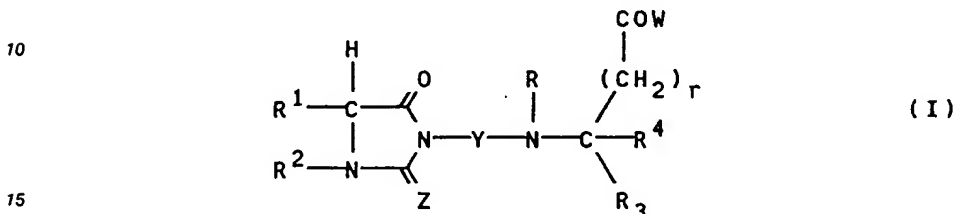


EP 0 584 694 A1
worin R, R¹ bis R⁴ sowie r, Y, Z und W, wie in der Beschreibung angegeben, definiert sind, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Hemmstoffe der Thrombozytenaggregation, der Metastasierung von Karzinomzellen sowie der Osteoclastenbindung an die Knochenoberflächen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Imidazolidin-Derivate, ihre Herstellung und ihre Verwendung als Hemmstoffe der Blutplättchenaggregation.

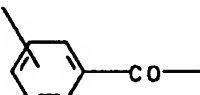
In der EP-A 449 079 sind Hydantoinderivate mit thrombozytenaggregationshemmender Wirkung beschrieben. Weitere Forschungsarbeiten haben gezeigt, daß auch die Verbindungen der vorliegenden Erfindung starke Hemmstoffe der Blutplättchenaggregation sind.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel I



worin

20 Y - $(\text{CH}_2)_m$ -CO-, wobei m für eine ganze Zahl von 1 bis 4 steht, oder



30 bedeutet:

r eine Zahl von 0 bis 3 bedeutet;

Z Sauerstoff oder Schwefel bedeutet;

W

a) Hydroxy oder

35 b) (C_1 - C_{28})-Alkoxy, (C_6 - C_{14})-Aryl-(C_1 - C_8)-alkoxy, (C_6 - C_{14})-Aryloxy, Amino oder Mono- oder Di-(C_1 - C_{18})-alkylamino

bedeutet;

R Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet;

R¹ -(CH₂)_n-NH-X, wobei n für eine ganze Zahl von 1 bis 6 steht, -(CH₂)_p-C₆H₄-(CH₂)_q-NH-X oder -(CH₂)_p-C₆H₄-(CH₂)_q-C(=N²)-NH₂, wobei p für eine ganze Zahl von 1 bis 3 und q für eine Zahl von 0 bis 2 steht,

bedeutet, wobei aber anstelle von >CH-R' auch >C=CH-C_6H_4-X' stehen kann:

X für den Fall, daß W eine der unter b) genannten Bedeutungen hat oder W für Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₁₈)-Alkylcarbonyl, (C₁-C₁₈)-

45 Alkylcarboxyloxy-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryloxycarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-

Jyoti, Rydery, (31-36), Anxiety, Virtue Based Clinical Model, Part 1



55 bedeutet, worin R' und R'' unabhängig voneinander für Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, (C_1 - C_6)-Alkoxy carbonyl, (C_1 - C_6)-Alkyl carbonyl, (C_1 - C_{18})-Alkyl carbonyloxy- (C_1 - C_6)-alkoxy carbonyl, C_6 - C_{14})-Aryloxy carbonyl, (C_6 - C_{14})-Aryl- (C_1 - C_6)-alkoxy carbonyl, Cyano, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy oder Amino stehen und für den Fall, daß W für Hydroxy steht, r gleich 1 ist und q 0 oder 1 bedeutet, eine der obengenannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Wasserstoff und (C_1 - C_6)-Alkyl, hat, wobei darüber hinaus R' und R'' nicht beide für Wasserstoff und/oder (C_1 - C_6)-Alkyl stehen können;

X^1 $-(CH_2)_q-NH-X$ oder $-(CH_2)_q-C(=NX^2)-NH_2$ bedeutet;

X^2 für den Fall, daß W eine der unter b) genannten Bedeutungen hat oder W für Hydroxy und q für 2 steht und r ungleich 1 ist, Wasserstoff, (C_1-C_6)-Alkyl, (C_1-C_6)-Alkoxy carbonyl, (C_1-C_{18})-Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkoxy carbonyl, (C_6-C_{14})-Aryloxy carbonyl, (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_6)-alkoxy carbonyl,

5 Cyano, Hydroxy, (C_1-C_6)-Alkoxy oder Amino bedeutet und für den Fall, daß W für Hydroxy steht, r gleich 1 ist und q 0 oder 1 bedeutet, eine der obengenannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Wasserstoff, hat;

R^2 Wasserstoff oder (C_1-C_6)-Alkyl bedeutet;

R^3 Wasserstoff oder Phenyl bedeutet;

R^4 Wasserstoff, -COOR⁵, -CO-N(CH₃)-R⁵ oder -CO-NH-R⁵ bedeutet;

10 R^5 Wasserstoff oder (C_1-C_{28})-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Aminocarbonyl, Mono- oder Di-(C_1-C_{18})-Alkylaminocarbonyl, Amino-(C_2-C_{14})-alkylaminocarbonyl, Amino(C_1-C_3)-alkylphenyl-(C_1-C_3)-alkylaminocarbonyl, (C_1-C_{18})-Alkylcarbonylamino-(C_1-C_3)-alkylphenyl-(C_1-C_3)-alkylaminocarbonyl, (C_1-C_{18})-Alkylcarbonylamino-(C_2-C_{14})-alkylaminocarbonyl, Phenyl-(C_1-C_8)-alkoxycarbonyl, Amino, Mercapto, (C_1-C_{18})-Alkoxy, (C_1-C_{18})-Alkoxy carbonyl, (C_3-C_8)-Cycloalkyl, Halogen, Nitro, Trifluormethyl oder einen Rest R⁶ substituiert ist;

15 R^6 (C_6-C_{14})-Aryl, (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-Alkyl, einen mono- oder bicyclischen 5- bis 12-gliedrigen heterocyclischen Ring, der aromatisch, teilhydriert oder vollständig hydriert sein kann und der als Heteroelement ein, zwei oder drei gleiche oder verschiedene Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefel-Atome enthalten kann, oder einen Rest R⁷ bedeutet, wobei der Aryl- und unabhängig davon der Heterocyclus-Rest gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe (C_1-C_{18})-Alkyl, (C_1-C_{18})-Alkoxy, Halogen, Nitro oder Trifluormethyl substituiert sein können;

20 R^7 -NR⁸R⁹, -OR⁸, -SR⁸, eine Aminosäureseitenkette, einen natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure-, Iminosäure-, gegebenenfalls N-(C_1-C_8)-alkylierten oder (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-alkylierten Azaaminosäure- oder Dipeptid-Rest, bei dem die Peptidbindung zu NH-CH₂ reduziert sein kann, sowie deren Ester und Amide, wobei freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls durch Wasserstoff oder Hydroxymethyl substituiert oder durch in der Peptidchemie übliche Schutzgruppen geschützt sein können, oder einen Rest -COR⁷, worin R⁷ wie R⁷ definiert ist, bedeutet;

25 R^8 Wasserstoff, (C_2-C_{18})-Alkyl, (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-alkyl, (C_1-C_{18})-Alkylcarbonyl, (C_1-C_{18})-Alkoxy carbonyl, (C_6-C_{14})-Arylcarbonyl, (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-alkylcarbonyl, wobei die Alkylgruppen gegebenenfalls durch eine Aminogruppe substituiert sein können, einen natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure-, Iminosäure-, gegebenenfalls N-(C_1-C_6)-alkylierten oder (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-alkylierten Azaaminosäure- oder einen Dipeptid-Rest, bei dem die Peptidbindung zu NH-CH₂ reduziert sein kann, bedeutet; und

30 R^9 Wasserstoff, (C_1-C_{18})-Alkyl, (C_6-C_{14})-Aryl oder (C_6-C_{14})-Aryl-(C_1-C_8)-alkyl bedeutet; sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Alkylreste können geradkettig oder verzweigt sein. Bevorzugte Alkylreste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sek-Butyl und tert.-Butyl. Entsprechendes gilt für Reste wie Alkoxy, Alkoxy carbonyl oder Aralkyl.

35 (C_3-C_8)-Cycloalkylreste sind insbesondere Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl, die aber auch durch beispielsweise (C_1-C_4)-Alkyl substituiert sein können. Beispiele für substituierte Cycloalkylreste sind 4-Methylcyclohexyl und 2,3-Dimethylcyclopentyl.

(C_6-C_{14})-Arylgruppen sind beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Biphenyl oder Fluorenlyl, wobei Phenyl und Naphthyl bevorzugt sind. Entsprechendes gilt für Reste wie Aralkyl oder Arylcarbonyl. Aralkylreste sind insbesondere Benzyl sowie 1- und 2-Naphthylmethyl, die auch substituiert sein können. Substituierte Aralkylreste sind beispielsweise Halobenzyl oder (C_1-C_4)-Alkoxybenzyl.

40 Ist Phenyl zweifach substituiert, können die Substituenten in 1,2-, 1,3- oder 1,4-Position zueinander stehen.

Die 1,3- sowie die 1,4-Position sind bevorzugt.

45 Heterocyclen im Sinne vorstehender Definitionen sind beispielsweise Pyrrolyl, Furyl, Thienyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Oxazolyl, Isooxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Tetrazolyl, Pyridyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Indolyl, Isoindazolyl, Indazolyl, Phthalazinyl, Chinolyl, Isochinolyl, Chinoxalinyl, Chinazolinyl, Cinnolinyl oder ein benzanelliertes, cyclopenta-, cyclohexa- oder cyclohepta-anellierte Derivat dieser Reste.

Diese Heterocyclen können an einem Stickstoffatom durch Oxide, (C_1-C_7)-Alkyl, z. B. Methyl oder Ethyl, Phenyl oder Phenyl-(C_1-C_4)-alkyl, z. B. Benzyl und/oder an einem oder mehreren Kohlenstoffatomen durch (C_1-C_4)-Alkyl, Halogen, Hydroxy, (C_1-C_4)-Alkoxy, z. B. Methoxy, Phenyl(C_1-C_4)-alkoxy, z. B. Benzyloxy oder Oxo substituiert und teilweise oder vollständig gesättigt sein.

Derartige Reste sind beispielsweise 2- oder 3-Pyrrolyl, Phenyl-pyrrolyl, z. B. 4- oder 5-Phenyl-2-pyrrolyl, 2-Furyl, 2-Thienyl, 4-Imidazolyl, Methyl-imidazolyl, z. B. 1-Methyl-2-, 4- oder 5-imidazolyl, 1,3-Thiazol-2-yl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl-N-oxid, 2-Pyrazinyl, 2-, 4- oder 5-Pyrimidinyl, 2-, 3- oder 5-Indolyl, substituiertes 2-Indolyl, z. B. 1-Methyl-, 5-Methyl-, 5-Methoxy, 5-Benzoyloxy, 5-Chlor oder 4,5-

5 Dimethyl-2-indolyl, 1-Benzyl-2- oder -3-indolyl, 4,5,6,7-Tetrahydro-2-indolyl, Cyclohepta[b]-5-pyrrolyl, 2-, 3- oder 4-Chinolyl, 1-, 3- oder 4-Isochinolyl, 1-Oxo-1,2-dihydro-3-isochinolyl, 2-Chinoxalinyl, 2-Benzofuranyl, 2-Benzothienyl, 2-Benzoxazolyl oder Benzothiazolyl. Teilhydrierte oder vollständig hydrierte heterocyclische Ringe sind beispielsweise Dihydropyridinyl, Pyrrolidinyl, z. B. 2-, 3- oder 4-N-methylpyrrolidinyl, Piperazinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Tetrahydrothienyl, Benzodioxolanyl.

10 Halogen steht für Fluor, Chlor, Brom oder Jod, insbesondere für Fluor oder Chlor.

Natürliche und unnatürliche Aminosäuren können, falls chiral, in der D- oder L-Form vorliegen. Bevorzugt sind α -Aminosäuren. Beispielsweise seien genannt (vgl. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band XV/1 und 2, Stuttgart, 1974):

Aad, Abu, γ Abu, ABz, 2ABz, ϵ Aca,

15 Ach, Acp, Adpd, Ahb, Aib, β Aib, Ala, β Ala,

Δ Ala, Alg, All, Ama, Amt, Ape,

Apm, Apr, Arg, Asn, Asp, Asu, Aze, Azi, Bai, Bph, Can,

Cit, Cys, (Cys)₂, Cyta, Daad, Dab, Dadd, Dap, Dapm, Dasu,

Djen, Dpa, Dtc, Fel, Gln, Glu, Gly, Guv, hAla, hArg,

20 hCys, hGln, hGlu, His, hIle, hLeu, hLys, hMet, hPhe,

hPro, hSer, hThr, hTrp, hTyr, Hyl, Hyp, 3Hyp,

Ile, Ise, Iva, Kyn, Lant, Lcn, Leu, Lsg, Lys, β Lys,

Δ Lys, Met, Mim, Min, nArg, Nle,

Nva, Oly, Orn, Pan, Pec, Pen, Phe, Phg, Pic, Pro,

25 Δ Pro, Pse, Pya, Pyr, Pza, Qin,

Ros, Sar, Sec, Sem, Ser, Thi, β Thi, Thr, Thy, Thx, Tia,

Tle, Tly, Trp, Trta, Tyr, Val, Tbg, Npg, Chg, Cha, Thia,

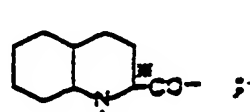
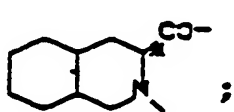
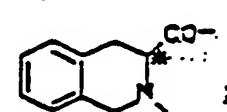
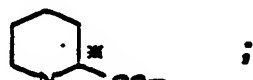
2,2-Diphenylaminoessigsäure, 2-(p-Tolyl)-2-phenylaminoessigsäure, 2-(p-Chlorphenyl)aminoessigsäure.

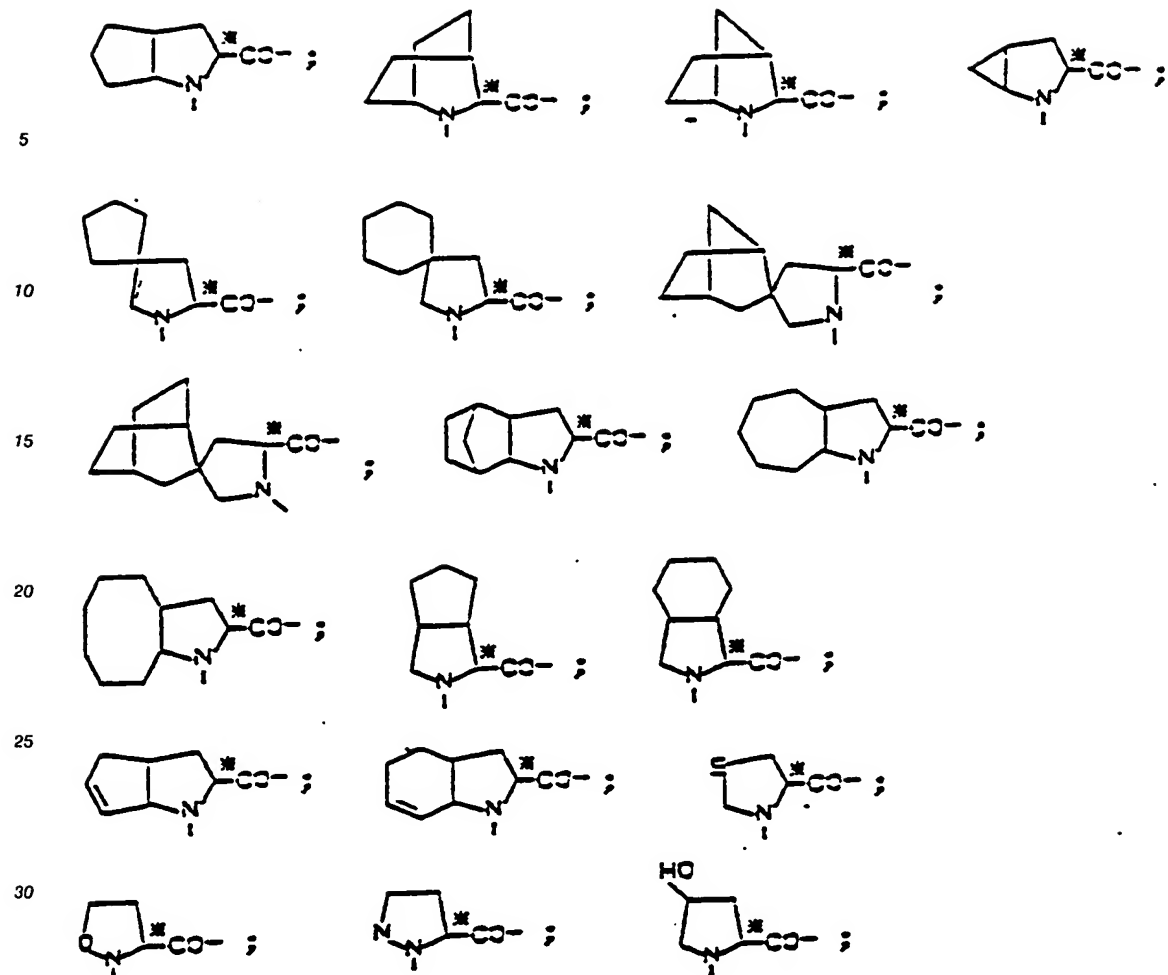
Unter Aminosäureseitenketten werden Seitenketten von natürlichen oder unnatürlichen Aminosäuren verstanden. Azaaminosäuren sind natürliche oder unnatürliche Aminosäuren, wobei der Zentralbaustein -CHR- bzw. -CH₂- durch -NR- bzw. -NH- ersetzt ist.

Als Rest einer Iminosäure kommen insbesonders Reste von Heterocyclen aus der folgenden Gruppe in Betracht:

Pyrrolidin-2-carbonsäure; Piperidin-2-carbonsäure; Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure; Decahydroisochinolin-3-carbonsäure; Octahydroindol-2-carbonsäure; Decahydrochinolin-2-carbonsäure; Octahydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure; 2-Aza-bicyclo-[2.2.2]octan-3-carbonsäure; 2-Azabicyclo[2.2.1]-heptan-3-carbonsäure; 2-Azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonsäure; 2-Azaspiro[4.4]nonan-3-carbonsäure; 2-Azaspiro[4.5]decan-3-carbonsäure; Spiro(bicyclo[2.2.1]-heptan)-2,3-pyrrolidin-5-carbonsäure; Spiro(bicyclo-[2.2.2]octan)-2,3-pyrrolidin-5-carbonsäure; 2-Azatricyclo[4.3.0.1^{6,9}]decan-3-carbonsäure; 40 Decahydrocyclohepta[b]pyrrol-2-carbonsäure; Decahydrocycloocta[c]pyrrol-2-carbonsäure; Octahydrocyclopenta[c]pyrrol-2-carbonsäure; Octahydroisoindol-1-carbonsäure; 2,3,3a,4,6a-Hexahydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure; 2,3,3a,4,5,7a-Hexahydroindol-2-carbonsäure; Tetrahydrothiazol-4-carbonsäure; Isoxazolidin-3-carbonsäure; Pyrazolidin-3-carbonsäure; Hydroxyprolin-2-carbonsäure; die alle gegebenenfalls substituiert sein können (siehe folgende Formeln):

45





35 Die oben genannten Resten zugrundeliegenden Heterocyclen sind beispielsweise bekannt aus US-A 4,344,949; US-A 4,374,847; US-A 4,350,704; EP-A 29,488; EP-A 31,741; EP-A 46,953; EP-A 49,605; EP-A 49,658; EP-A 50,800; EP-A 51,020; EP-A 52,870; EP-A 79,022; EP-A 84,164; EP-A 89,637; EP-A 90,341; EP-A 90,362; EP-A 105,102; EP-A 109,020; EP-A 111,873; EP-A 271,865 and EP-A 344,682.

40 Dipeptide können als Bausteine natürliche oder unnatürliche Aminosäuren, Iminosäuren sowie Azaamino-säuren enthalten. Ferner können die natürlichen oder unnatürlichen Aminosäuren, Iminosäuren, Azaamino-säuren und Dipeptide auch als Ester bzw. Amide vorliegen, wie z. B. Methylester, Ethylamid, Semicarbazid oder ω -Amino-(C₄-C₈)-alkylamid.

45 Funktionelle Gruppen der Aminosäuren, Iminosäuren und Dipeptide können geschützt vorliegen. Geeig-nete Schutzgruppen wie z. B. Urethanschutzgruppen, Carboxylschutzgruppen und Seitenkettenenschutzgrup-pen sind bei Hubbuch, Kontakte (Merck) 1979, Nr. 3, Seiten 14 bis 23 und bei Bülesbach, Kontakte (Merck) 1980, Nr. 1, Seiten 23 bis 35 beschrieben. Insbesondere seien genannt: Aloc, Pyoc, Fmoc, Tcboc, Z, Boc, Ddz, Bpoc, Adoc, Msc, Moc, Z(NO₂), Z(Hal_n), Bobz, Iboc, Adpoc, Mboc, Acm, tert.-Butyl, OBzl, ONbzl, OMbzl, Bzl, Mob, Pic, Trt.

50 Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen der allgemeinen Formel I sind insbesondere pharmazeutisch verwendbare oder nicht-toxische Salze.

Solche Salze werden beispielsweise von Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche saure Gruppen, z.B. Carboxy, enthalten, mit Alkali- oder Erdalkalimetallen gebildet, wie z.B. Na, K, Mg und Ca, sowie mit physiologisch verträglichen organischen Aminen, wie z. B. Triethylamin und Tris-(2-hydroxy-55 ethyl)-amin.

Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche basische Gruppen, z.B. eine Aminogruppe oder eine Guanidinogruppe enthalten, bilden mit anorganischen Säuren, wie z.B. Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure und mit organischen Carbon- oder Sulfonsäuren, wie z.B. Essigsäure, Citronensäure,

Benzoësäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Weinsäure und p-Toluolsulfonsäure Salze.

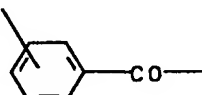
Die erfundungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können optisch aktive Kohlenstoffatome enthalten und somit in Form reiner Enantiomere oder in Form von Enantiomerengemischen vorliegen. Sowohl reine Enantiomere als auch Enantiomerengemische sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

5 Die erfundungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können darüber hinaus bewegliche Wasserstoffatome enthalten, also in verschiedenen tautomeren Formen vorliegen. Auch diese Tautomeren sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, worin

Y -(CH₂)_m-CO-, wobei m für 1 oder 2 steht, oder

10



15

bedeutet;

r 1 bedeutet;

20 Z Sauerstoff oder Schwefel bedeutet;

W (C₁-C₄)-Alkoxy, insbesondere Methoxy, Ethoxy oder 2-Propyloxy, bedeutet;

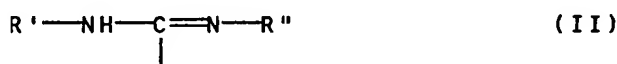
R Wasserstoff bedeutet;

R' -(CH₂)_n-NH-X, wobei n für eine ganze Zahl von 1 bis 4 steht, -CH₂-C₆H₄-(CH₂)_q-NH-X oder -CH₂-C₆H₄-(CH₂)_q-C(=NX²)-NH₂, wobei q für 0 oder 1 steht, bedeutet, wobei aber anstelle von

25 > CH-R' auch > C=CH-C₆H₄-C₆H₄-X' stehen kann;

X Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl oder einen Rest der Formel II

30



bedeutet, worin R' und R'' unabhängig voneinander für Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl oder (C₆-C₁₄)-

35 Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl stehen;

X' -(CH₂)_q-NH-X oder -C(=NX²)-NH₂, wobei q für 0 oder 1 steht, bedeutet;

X² Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl bedeutet;

R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

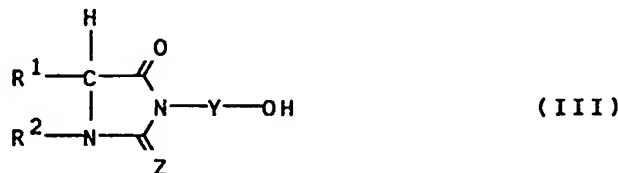
40 R³ Wasserstoff bedeutet; und

R⁴ -CO-NH-R⁵ bedeutet, wobei -NH-R⁵ für einen α -Aminosäurerest, dessen ω -Amino(C₂-C₈)-alkylamid oder dessen (C₁-C₈)-Alkyl- oder Benzylester steht.

Für -NH-R⁵ stehende α -Aminosäurereste sind dabei besonders bevorzugt der Valin-, Lysin-, Phenylalanin-, Phenylglycin- oder der 4-Chlorphenylglycin-Rest. Ein besonders bevorzugtes ω -Amino-(C₂-C₈)-alkylamid ist das 4-Aminobutylamid.

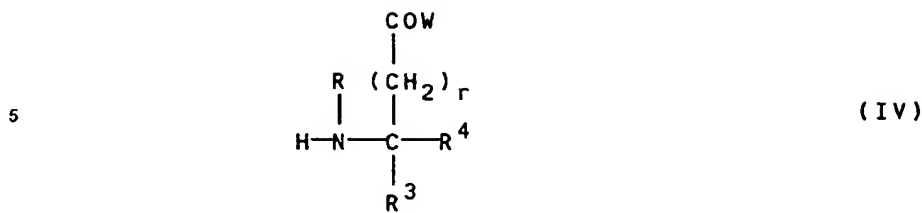
45 Die erfundungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können hergestellt werden durch Fragmentkondensation einer Verbindung der allgemeinen Formel III

50



55

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV



10

wobei die Reste R, R¹ bis R⁴ und r, Y, Z und W wie oben angegeben definiert sind.

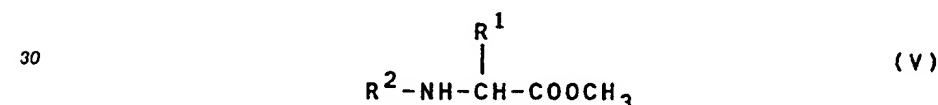
Zur Kondensation der Verbindungen der allgemeinen Formel III mit denen der allgemeinen Formel IV verwendet man vorteilhafterweise die an sich bekannten Methoden der Peptidchemie (siehe z.B. Houben Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band 15/1 und 15/2, Stuttgart, 1974).

15 Dazu ist es in der Regel nötig, daß in R¹ und R⁴ und W enthaltene Aminogruppen durch reversible Schutzgruppen geschützt werden. Gleiches gilt für die Carboxylgruppen der Verbindung der allgemeinen Formel IV, die bevorzugt als Benzyl- oder tert.-Butylester vorliegen. Ein Aminogruppen-Schutz erübrigts sich, wenn die zu generierenden Aminogruppen als Nitro- oder Cyanogruppen vorliegen und erst nach der Kupplung durch Hydrierung gebildet werden.

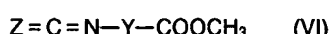
20 Nach der Kupplung werden die vorhandenen Schutzgruppen in geeigneter Weise abgespalten. Beispielsweise können NO₂-Gruppen (Guanidinoschutz), Benzyloxycarbonylgruppen und Benzylester abhydriert werden. Schutzgruppen vom tert.-Butyltyp werden sauer gespalten, während der 9-Fluorenylmethyloxycarbonylrest durch sekundäre eine entfernt wird.

Die Ausgangsverbindungen der allgemeinen Formel III können wie folgt erhalten werden:

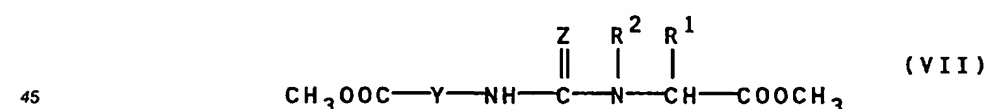
25 Durch Umsetzung von Aminosäuren, N-Alkylaminosäuren oder bevorzugt deren Methyl-, Ethyl-, Benzyl- oder tert.-Butylester, beispielsweise einer Verbindung der allgemeinen Formel V



mit einem Isocyanatoalkancarbonsäureester, einem Isothiocyanatoalkancarbonsäureester oder einem Isocyanat oder Isothiocyanat der Aminobenzoësäure, beispielsweise der allgemeinen Formel VI

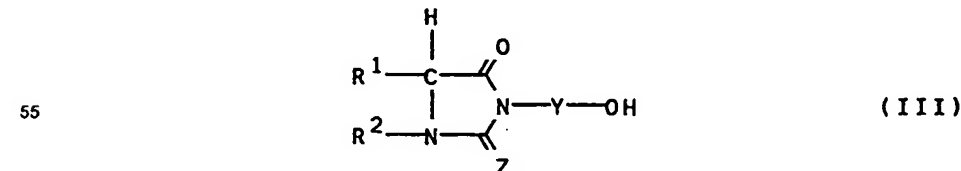


40 worin R¹, R², Y, Z und m wie oben angegeben definiert sind, erhält man Harnstoff- oder Thioharnstoffderivate, beispielsweise der allgemeinen Formel VII



die durch Erhitzen mit Säure unter Verseifung der Esterfunktionen zu Verbindungen der allgemeinen Formel III

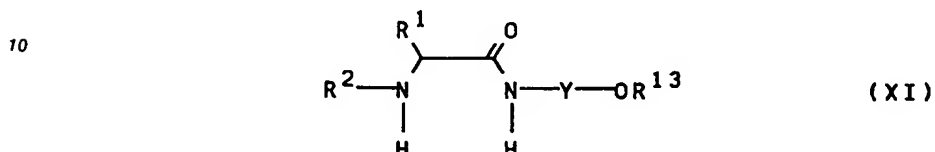
50



cyclisieren.

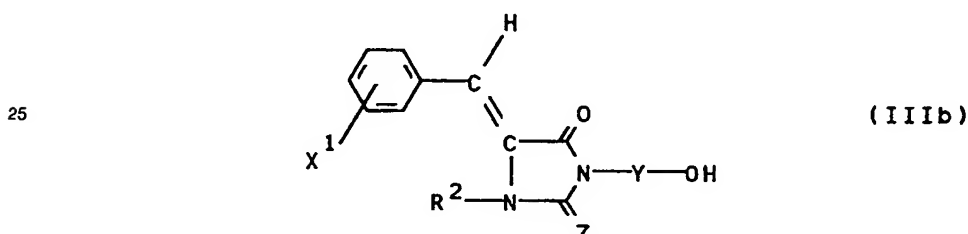
Während der Cyclisierung können Guanidinogruppen durch Schutzgruppen, wie NO_2 oder Mtr, blockiert werden. Ebenso müssen Aminogruppen in der Seitenkette in geschützter Form (beispielsweise als Boc- oder Z-Derivate) oder noch als NO_2 - oder Cyanofunktion vorliegen, die später zur Aminogruppe reduziert oder im Falle der Cyanogruppe auch in die Formamidinogruppe umgewandelt werden kann.

Eine weitere Methode zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel III ist die Umsetzung von Verbindungen der allgemeinen Formel XI



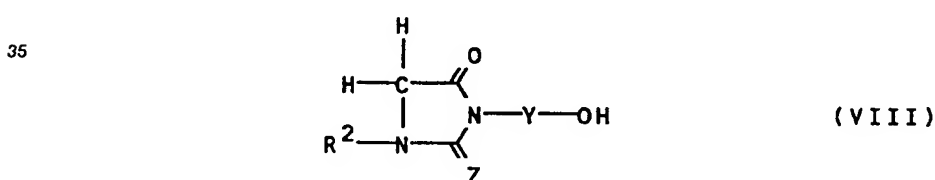
15 worin R^1 , R^2 und Y wie oben angegeben, definiert sind und R^{13} beispielsweise ($\text{C}_1\text{-}\text{C}_6$)-Alkyl bedeutet, mit Phosgen, Thiophosgen oder entsprechenden Äquivalenten und anschließende Verseifung zu den entsprechenden Carbonsäuren (analog S. Goldschmidt und M. Wick, Liebigs Ann. Chem. 575 (1952) 217 - 231, C. Trapp, Chem. Ber. 61, (1928) 1431 - 1439).

20 Verbindungen der allgemeinen Formel IIIb



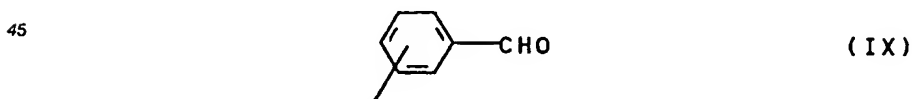
30

können durch Umsetzung von Verbindungen der allgemeinen Formel VIII



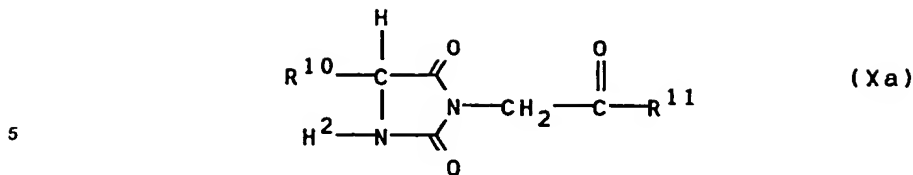
40

mit Aldehyden der allgemeinen Formel IX

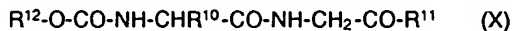


50 analog Gränacher und Landolt, Helv. Chim. Acta 10 (1927) 808 erhalten werden.
Im Übrigen entstehen Hydantoine der allgemeinen Formel Xa

55



worin R¹⁰ eine beliebige Aminosäureseitenkette und R¹¹ ein Amid, einen Aminosäure- oder einen Peptidrest bedeuten, ganz allgemein durch basische Behandlung von Alkyloxycarbonyl- oder Aralkyloxycarbonylpeptiden der allgemeinen Formel X



15 worin R¹⁰ und R¹¹ wie oben angegeben definiert sind und R¹² Benzyl oder tert.-Butyl bedeutet (J. S. Fruton und M. Bergmann, J. Biol. Chem. 145 (1942) 253 - 265; C. A. Dekker, S. P. Taylor, jr. und J. S. Fruton, J. Biol. Chem. 180 (1949) 155 - 173; M. E. Cox, H. G. Carg, J. Hollowood, J. M. Hugo, P. M. Scopes und G. T. Young, J. Chem. Soc. (1965) 6806 - 6813; W. Voelter und A. Altenburg, Liebigs Ann. Chem. (1983) 1641 - 1655; B. Schwenzer, E. Weber und G. Losse, J. Prakt. Chem. 327 (1985) 479 - 486). Dabei razemisiert jedoch die N-terminale Aminosäure und das Hydantoin hydrolysiert in das Harnstoffderivat



25 (W. Voelter und A. Altenburg, Liebigs Ann. Chem. (1983) 1641 - 1655).

Eine milde Methode ist dagegen die Zyklyisierung zu den Hydantoinen aus Verbindungen der allgemeinen Formel X durch Behandlung mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran unter Rückfluß (J. Pless, J. Org. Chem. 39 (1974) 2644 - 2646).

30 Eine weitere Möglichkeit einer milden Zyklyisierung ist die Trimethylsilylierung der Peptidbindung zwischen der N-terminalen Aminosäure und dem folgenden Glycin mit Bistrimethylsilyltrifluoracetamid in Acetonitril (4 Stunden unter Rückfluß) (J. S. Davies, R. K. Merritt und R. C. Treadgold, J. Chem. Soc. Perkin Trans. I (1982) 2939 - 2947).

Die Guanylierung der Aminofunktion kann mit folgenden Reagentien durchgeführt werden:

1. O-Methylisothioharnstoff (S. Weiss und H. Krommer, Chemiker Zeitung 98 (1974) 617 - 618),
2. S-Methylisothioharnstoff (R. F. Borne, M. L. Forrester und I. W. Waters, J. Med. Chem. 20 (1977) 771 - 776),
3. Nitro-S-Methylisothioharnstoff (L. S. Hafner und R. E. Evans, J. Org. Chem. 24 (1959) 1157),
4. Formamidinosulfonsäure (K. Kim, Y.-T. Lin und H. S. Mosher, Tetrah. Lett. 29 (1988) 3183 - 3186),
5. 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl-formamidinium-nitrat (F. L. Scott, D. G. O'Donovan und J. Reilly, J. Amer. Chem. Soc. 75 (1953) 4053 - 4054).
6. N,N'-Di-tert.-butyloxycarbonyl-S-methyl-isothioharnstoff (R. J. Bergeron und J. S. McManis, J. Org. Chem. 52 (1987) 1700- 1703).
7. N-Alkoxy carbonyl-, N,N'-Dialkoxy carbonyl-, N-Alkyl carbonyl- und N,N'-Dialkyl carbonyl-S-methyl-isothioharnstoff (H. Wollweber, H. Kölling, E. Niemers, A. Widdig, P. Andrews, H.-P. Schulz und H. Thomas, Arzneim. Forsch./Drug Res. 34 (1984) 531 - 542).

45 Formamidine können aus den entsprechenden Cyanoverbindungen durch Anlagerung von Alkoholen (z. B. Methanol oder Ethanol) in saurem wasserfreiem Medium (z. B. Dioxan, Methanol oder Ethanol) und anschließender Behandlung mit Ammoniak in Alkoholen (z. B. Isopropanol, Methanol oder Ethanol) hergestellt werden (G. Wagner, P. Richter und Ch. Garbe, Pharmazie 29 (1974) 12 - 55). Eine weitere Methode, Formamidine herzustellen, ist die Anlagerung von H₂S an die Cyanogruppe, gefolgt von einer Methylierung des entstandenen Thioamids und anschließender Umsetzung mit Ammoniak (DDR-Patent Nr. 235 866).

50 Die Ausgangspeptide der allgemeinen Formel IV werden in der Regel vom C-terminalen Ende her stufenweise aufgebaut. Peptidknüpfungen können mit den bekannten Kupplungsmethoden der Peptidchemie durchgeführt werden.

55 Die Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze können als Heilmittel für sich allein, in Mischungen untereinander oder in Form von pharmazeutischen Zubereitungen verabreicht werden, die eine enterale oder parenterale Anwendung gestatten und die als aktiven Bestandteil eine wirksame Dosis mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel I oder eines Salzes davon,

neben üblichen pharmazeutisch einwandfreien Träger- und Zusatzstoffen enthalten. Die Zubereitungen enthalten normalerweise etwa 0,5 bis 90 Gew.% der therapeutisch wirksamen Verbindung.

Die Heilmittel können oral, z. B. in Form von Pillen, Tabletten, Lacktabletten, Dragees, Granulaten, Hart- und Weichgelatinekapseln, Lösungen, Sirupen, Emulsion oder Suspensionen oder Aerosolmischungen

5 verabreicht werden. Die Verabreichung kann aber auch rektal, z. B. in Form von Suppositorien oder parenteral, z. B. in Form von Injektionslösungen, Mikrokapseln oder Rods, perkutan, z. B. in Form von Salben oder Tinkturen, oder nasal, z. B. in Form von Nasalsprays, erfolgen.

Die Herstellung der pharmazeutischen Präparate erfolgt in an sich bekannter Weise, wobei pharmazeutisch inerte anorganische oder organische Trägerstoffe verwendet werden. Für die Herstellung von Pillen, 10 Tabletten, Dragees und Hartgelatinekapseln kann man z. B. Lactose, Maisstärke oder Derivate davon, Talk, Stearinsäure oder deren Salze etc. verwenden. Trägerstoffe für Weichgelatinekapseln und Suppositorien sind z. B. Fette, Wachse, halbfeste und flüssige Polyole, natürliche oder gehärtete Öle etc. Als Trägerstoffe für die Herstellung von Lösungen und Sirupen eignen sich z. B. Wasser, Saccharose, Invertzucker, Glukose, Polyole etc. Als Trägerstoffe für die Herstellung von Injektionslösungen eignen sich Wasser, Alkohole, 15 Glycerin, Polyole, pflanzliche Öle etc. Als Trägerstoffe für Mikrokapseln, Implantate oder Rods eignen sich Mischpolymerisate aus Glykolsäure und Milchsäure.

Die pharmazeutischen Präparate können neben den Wirk- und Trägerstoffen noch Zusatzstoffe, wie z. B. Füllstoffe, Streck-, Spreng-, Binde-, Gleit-, Netz-, Stabilisierungs-, Emulgier-, Konservierungs-, Süß-, Färbe-, Geschmacks- oder Aromatisierungs-, Dickungs-, Verdünnungsmittel, Puffersubstanzen, ferner Lö- 20 sungsmittel oder Lösungsvermittler oder Mittel zur Erzielung eines Depoteffekts, sowie Salze zur Verände- . rung des osmotischen Drucks, Überzugsmittel oder Antioxidantien enthalten. Sie können auch zwei oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I oder ihrer physiologisch verträglichen Salze und noch einen oder mehrere andere therapeutisch wirksame Stoffe enthalten.

Derartige andere therapeutisch wirksame Substanzen sind beispielsweise durchblutungsfördernde Mit- 25 tel, wie Dihydroergocristin, Nicergolin, Buphenin, Nicotinsäure und ihre Ester, Pyridylcarbinol, Bencyclan, Cinnarizin, Naftidrofuryl, Raubasin und Vincamin; positiv inotrope Verbindungen, wie Digoxin, Acetyldigoxin, Metildigoxin und Lantano-Glykoside; Coronardilatatoren, wie Carbochromen; Dipyridamol, Nifedipin und Perhexilin; antianginöse Verbindungen, wie Isosorbiddinitrat, Isosorbidmononitrat, Glycerolnitrat, Molsidomin und Verapamil; β -Blocker, wie Propranolol, Oxprenolol, Atenolol, Metoprolol und Penbutolol. Darüberhinaus 30 lassen sich die Verbindungen mit anderen nootrop wirksamen Substanzen, wie z. B. Piracetam, oder ZNS-aktiven Substanzen, wie Pirlindol, Sulpirid etc., kombinieren.

Die Dosis kann innerhalb weiter Grenzen variieren und ist in jedem einzelnen Fall den individuellen Gegebenheiten anzupassen. Im allgemeinen ist bei der oralen Verabreichung eine Tagesdosis von etwa 0,1 bis 1 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 0,5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse angemes- 35 sen, bei intravenöser Applikation beträgt die Tagesdosis im allgemeinen etwa 0,01 bis 0,3 mg/kg, vorzugsweise 0,05 bis 0,1 mg/kg Körpergewicht. Die Tagesdosis wird normalerweise, insbesondere bei der Applikation größerer Mengen, in mehrere, z. B. 2, 3 oder 4 Teilverabreichungen aufgeteilt. Gegebenenfalls kann es, je nach individuellem Verhalten, erforderlich werden, von der angegebenen Tagesdosis nach oben oder nach unten abzuweichen. Pharmazeutische Präparate enthalten normalerweise 0,2 bis 50 mg, 40 vorzugsweise 0,5 bis 10 mg Wirkstoff der allgemeinen Formel I oder eines ihrer physiologisch verträglichen Salze pro Dosis.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I haben die Fähigkeit die Zell-Zell-Adhäsion zu hemmen, die auf der Interaktion von Arg-Gly-Asp-enthaltenden Proteinen, wie Fibronectin, Fibrinogen oder des von Willebrand-Faktors mit den sogenannten Integrinen beruhen. Integrine sind Transmembran- 45 Glykoproteine, Rezeptoren für Arg-Gly-Asp-enthaltende Zellmatrix-Glykoproteine (E. Ruoslahti und M. D. Pierschbacher, Science 238 (1987) 491 - 497; D. R. Phillips, I. F. Charo, L. V. Parise und L. A. Fitzgerald, Blood 71 (1988) 831 - 843). Außerdem hemmen sie die Bindung weiterer adhäsischer Proteine, wie Vitronectin, Kollagen und Laminin an die entsprechenden Rezeptoren auf der Oberfläche verschiedener Zelltypen.

50 Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I hemmen die Thrombozytenaggregation, die Metastasierung von Karzinomzellen sowie die Osteoclastenbindung an die Knochenoberflächen.

Die Hydantoinderivate der allgemeinen Formel I finden akut Anwendung bei Thrombosegefahr und chronisch bei der Prävention der Arteriosklerose und Thrombose, z. B. bei der Therapie und Prophylaxe arterieller Gefäßkrankungen, wie bei akutem Myokardinfarkt, Sekundärprävention des Myokardinfarkts, 55 Reokklusionsprophylaxe nach Lyse und Dilatation (PTCA), instabiler Angina pectoris, transitorischen ischämischen Attacken, Schlaganfall, koronarer Bypass-Operation einschließlich Reokklusionsprophylaxe bei Bypass, Lungenembolie, peripherer arterieller Verschlußkrankheit, Dissezierendem Aneurysma; bei der Therapie venöser und mikrozirkulatorischer Gefäßkrankungen, wie tiefer Venenthrombose, disseminenter

intravaskulärer Gerinnung, postoperativem und post-partum Trauma, chirurgischem oder infektiösem Schock, Septicämie oder bei Erkrankungen mit hyperreagiblen Thrombozyten, thrombotischer thrombozytopenischer Purpura, Preeklampsie, prämenstruellem Syndrom, Dialyse oder extrakorporaler Zirkulation; eine weitere Anwendung ist während Krebsoperationen und auch prophylaktisch bei Krebs gegeben. Ferner kann

5 Osteoporose durch Hemmung der Osteoclastenbindung an die Knochenoberfläche verhindert werden.

Geprüft werden die Verbindungen vor allem auf ihre hemmende Wirkung bei der Blutplättchenaggregation und der Anhaftung von Fibrinogen an Blutplättchen. Verwendet werden gefilterte Blutplättchen aus humanem Spenderblut, die mit ADP oder Thrombin aktiviert werden), sowie auf ihre in vivo-Wirkung zur Hemmung der Thrombozytenaggregation und Thrombosehemmung.

10 **BEISPIELE**

Die Produkte wurden über Massenspektren und/oder NMR-Spektren identifiziert.

15 **Beispiel 1**

3-(5-(S)-(3-Methoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester

20 **Beispiel 1a**

N-(S)-(Benzylloxycarbonyl-(3-benzylloxycarbonyl-aminopropyl)-methyl)-N'-(3-ethoxycarbonylphenyl)-harnstoff
Zu 4,1 g (10,5 mmol) Z-L-Ornithinbenzylester-hydrochlorid und 2 g (10,5 mmol) 3-Isocyanatobenzoësäure-ethylester in 20 ml Dimethylformamid werden bei Raumtemperatur 1,2 g (10,5 mmol) N-Ethylmorpholin
25 zugetropft. Man röhrt 12 h bei Raumtemperatur, 1 h bei 50 °C, versetzt mit Kaliumhydrogensulfatlösung und extrahiert mit Essigsäureethylester, trocknet die organische Phase und engt ein. Ausbeute: 4,1 g (71 %)

Beispiel 1b

30 3-(5-(S)-(3-Aminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)benzoësäure-hydrochlorid
4,1 g (7,5 mmol) N-(S)-(Benzylloxycarbonyl-(3-benzylloxycarbonyl-aminopropyl)-methyl)-N'-(3-ethoxycarbonylphenyl)-harnstoff werden mit 60 ml 6 N Salzsäure 1 h unter Rückfluß erhitzt. Dann wird eingeengt, mit Essigsäureethylester verrührt und abgesaugt.
Ausbeute: 2,1 g (89 %)

35 Schmelzpunkt: 193 - 196 °C

Beispiel 1c

36 3-(5-(S)-(3-Methoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure
40 314 mg (1 mmol) 3-(5-(S)-(3-Aminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure-hydrochlorid werden in 5 ml Methanol und 5 ml Wasser gelöst. Nach Zugabe von 130 mg (1,38 mmol) Chlorameisensäuremethylester wird bei 10 °C mit 0,1 N Natronlauge auf pH 7 eingestellt. Man lässt auf Raumtemperatur erwärmen, röhrt 4 h, säuert mit Kaliumhydrogensulfatlösung auf pH 3 an und engt ein. Der Rückstand wird mit Wasser verrührt, abgesaugt und getrocknet.

45 Ausbeute: 187 mg

Schmelzpunkt 192 - 194 °C

Beispiel 1d

50 3-(5-(S)-(Methoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester
Zu 87,5 mg (0,26 mmol) 3-(5-(S)-(3-Methoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure, 106,2 mg (0,26 mmol) H-Asp(OMe)-Phg-OMe-trifluoracetat und 35,1 mg (0,26 mmol) Hydroxybenzotriazol in 10 ml Dimethylformamid gibt man bei 0 °C 35 µl (0,28 mmol) N-Ethylmorpholin und 58 mg (0,28 mmol)
55 DCC. Man röhrt 1 h bei 0 °C, 20 h bei Raumtemperatur, filtriert ausgefallenen Harnstoff ab und engt ein. Der Rückstand wird in Essigsäureethylester aufgenommen und mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Kaliumhydrogensulfatlösung gewaschen, die organische Phase getrocknet und eingeengt. Das Produkt wird zur Reinigung über Kieselgel chromatographiert.

Ausbeute: 130 mg
 FAB-MS: 611 (M + H)⁺

Beispiel 2

5 3-(5-(S)-(3-Aminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester

Beispiel 2a

10 3-(5-(S)-(3-t-Butoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure
 Zu 9 g (41 mmol) Pyrokohlensäure-di-tert. butylester und 9,1 g (29 mmol) 3-(5-(S)-(3-Aminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure-hydrochlorid in 40 ml Dimethylformamid werden bei Raumtemperatur 6,4 g (56 mmol) N-Ethylmorpholin zugetropft. Man röhrt 15 h bei Raumtemperatur, filtriert vom Salz ab, engt ein, versetzt mit Kaliumhydrogensulfatlösung und extrahiert mit Essigsäureethylester. Die organische Phase wird mit Tert.-butylmethylester verrührt und abgesaugt.

15 Ausbeute: 5,9 g
 Schmelzpunkte 174 - 177 °C

Beispiel 2b

20 3-(5-(S)-(3-t-Butoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester
 Zu 300 mg (0,8 mmol) 3-(5-(S)-(3-t-Butoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure, 330 mg (0,8 mmol) H-Asp(OMe)-Phg-OMe-trifluoracetat und 110 mg (0,8 mmol) Hydroxybenzotriazol in 15 ml Dimethylformamid gibt man bei 0 °C 0,1 ml (0,8 mmol) N-Ethylmorpholin und 180 mg (0,87 mmol) DCC. Man röhrt 1 h bei 0 °C, 20 h bei Raumtemperatur, filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab und engt ein. Der Rückstand wird in Essigsäureethylester aufgenommen und mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Kaliumhydrogensulfatlösung gewaschen, die organische Phase getrocknet und eingeengt. Das Produkt wird zur Reinigung über Kieselgel chromatographiert.

30 Ausbeute: 490 mg

Beispiel 2c

3-(5-(S)-(3-Aminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester
 35 490 mg (0,75 mmol) 3-(5-(S)-(3-t-Butoxycarbonylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester werden mit 0,7 mol 90 %iger Trifluoressigsäure und 10 ml Methylenechlorid versetzt. Man röhrt 20 h bei Raumtemperatur, engt im Hochvakuum ein und chromatographiert den Rückstand zur Reinigung an Sephadex LH20 mit einer homogenen Mischung von Butanol/Eisessig/Wasser.

40 Ausbeute: 370 mg (74 %)
 Schmelzpunkt: 40 - 45 °C

Die folgenden Verbindungen können analog den Beispielen 1 und 2 hergestellt werden.

Beispiel 3

45 3-(5-(S)-(3-Acetylaminopropyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester
 1,50 g (4,70 mmol) 3-(5-(S)-(3-Acetamidopropyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-benzoësäure und 1,92 g (4,70 mmol) L-Aspartyl(OMe)-L-phenylglycin-OMe werden in 70 ml DMF gelöst und bei 0°C unter Rühren mit 50 1,07 g (5,17 mmol) Dicyclohexyl-carbodiimid, 0,63 g (4,70 mmol) Hydroxybenzotriazol und 0,6 ml (4,70 mmol) N-Ethylmorpholin versetzt. Nach 24 h wird abfiltriert und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in Ethylacetat aufgenommen, mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser gewaschen, getrocknet und am Rotationsverdampfer eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Methanol 98:2 und 95:5). Die Fraktionen, die Substanz enthalten, werden gefriergetrocknet.

55 Ausbeute: 0,65 g (23%)
 Schmelzpunkt: 60°-75°C
 $(\alpha)_D^{20} = +4,35$ (c = 0,92, Methanol)
 FAB-MS: 592.2 [M + H]⁺

Beispiel 4

(5-(R,S)-(4-Formamidinobenzyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OBz)-L-valinbenzylester

5 **Beispiel 5**

(5-(S)-(4-Aminobutyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OEt)-L-lysinethylester

10 **Beispiel 6**

(5-(4-Isopropoxy carbonylaminomethylbenzyliden)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(O-iPr)-L-valinmethylester

15 **Beispiel 7**

(5-(4-Methoxycarbonylformamidinobenzyliden)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl-L-phenylglycin

Beispiel 8

20 (5-(S)-(3-Dimethoxycarbonylguanidinopropyl)-4-oxo-2-thioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenyl-glyciniisopropylester

Beispiel 9

25 (5-(4-Ethoxycarbonylformamidinobenzyliden)-1-methyl-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OEt)-L-phenylglycinethylester

Beispiel 10

30 (5-(R,S)-(4-Formamidinobenzyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester

Beispiel 11

35 (5-(S)-(4-Methoxycarbonylaminobutyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-propionyl-L-glutamyl-L-valin

Beispiel 12

40 (5-(4-Acetylformamidinobenzyliden)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester

Beispiel 13

45 (5-(4-Methoxycarbonylformamidinobenzyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycinmethylester

Beispiel 14

50 (5-(4-Aminomethylbenzyliden)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OtBu)-L-phenylglycimethylester

Beispiel 15

55 (5-(S)-(4-Guanidinobenzyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycin-methylester

Beispiel 16

a) (5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(O-isopropyl)-L-phenylglycintert.-butylester-acetat

5 Zu einer Suspension von 1.6 g (4 mmol) H-L-Aspartyl(O-isopropyl)-L-phenylglycintert.-butylester-hydrochlorid, 1.16 g (5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-essigsäure und 540 mg HOBr in 25 ml Dimethylformamid gibt man bei 0°C 880 mg Dicyclohexylcarbodiimid. Man röhrt 1 Stunde bei °C und 3 Stunden bei Raumtemperatur. Danach wird der Niederschlag abgesaugt und das Filtrat eingeengt und der Rückstand an Kieselgel in einer Mischung aus Methylenchlorid, Methanol, Wasser und Essigsäure wie 85:15:2:2 chromatographiert. Nach dem Einengen wird der Rückstand gefriergetrocknet.

10 Ausbeute: 2.29 g
 $(\alpha)_D^{23} = -0.8^\circ$ (c = 1, Methanol)

Beispiel 17

15 (5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(O-isopropyl)-L-phenylglycin 1.2 g
(5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(O-isopropyl)-L-phenylglycintert.-butylester-acetat werden in 12 ml 90%-iger wässriger Trifluoressigsäure gelöst. Man lässt eine Stunde

20 bei Raumtemperatur stehen, engt ein. Der Rückstand lässt sich nicht zwischen Wasser und Ether verteilen. Die unlösliche Substanz wird abgesaugt und mit Ether gewaschen.
Ausbeute: 560 mg
 $(\alpha)_D^{22} = -9.8^\circ$ (c = 1, Methanol)

Beispiel 18

(5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl(O-tert.butyl)-L-phenylglycinsopropylester-acetat
Zu einer Suspension von 3.03 g

30 (5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-essigsäure, 4.18 g
H-L-Aspartyl(O-tert.-butyl)-L-phenylglycinsopropylester-hydrochlorid und 1.4 g HOBr in 25 ml Dimethylformamid gibt man bei 0°C 2.29 g Dicyclohexylcarbodiimid. Man röhrt 1 Stunde bei °C und 5 Stunden bei Raumtemperatur. Danach wird der Niederschlag abgesaugt und das Filtrat eingeengt und der Rückstand an Kieselgel in einer Mischung aus Methylenchlorid, Methanol, Wasser und Essigsäure wie 85:15:2:2 chromatographiert. Nach dem Einengen wird der Rückstand gefriergetrocknet.

35 Ausbeute: 4.9 g
 $(\alpha)_D^{22} = -0.4^\circ$ (c = 1, Methanol)

Beispiel 19

40 (5-(S,R)-(4-Formamidino-benzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-acetyl-L-aspartyl-L-phenylglycindisopropylester-acetat
Zu einer Suspension von 580.6 mg (5-(S,R)-(4-Formamidinobenzyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-essigsäure, 773.8 mg H-L-Aspartyl-L-phenylglycindisopropylester-hydrochlorid und 270 mg HOBr in 25 ml Dimethyl-

45 formamid gibt man bei 0°C 440 mg Dicyclohexylcarbodiimid. Man röhrt 1 Stunde bei °C und 5 Stunden bei Raumtemperatur. Danach wird der Niederschlag abgesaugt und das Filtrat eingeengt und der Rückstand an Kieselgel in einer Mischung aus Methylenchlorid, Methanol, Wasser und Essigsäure wie 85:15:2:2 chromatographiert. Nach dem Einengen wird der Rückstand gefriergetrocknet.
Ausbeute: 1.04 g
50 $(\alpha)_D^{24} = -4.0^\circ$ (c = 1, Methanol)

Beispiel 20

3-(5-(S)-(3-(1-Actoxyethoxy-carbonyl-amino)-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl(OMe)-L-phenylglycin-methylester
55 a) 3-(5-(S)-(3-(1-Actoxyethoxy-carbonyl-amino)-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure
2,50 g (7,97 mmol) 3-[5-(S)-3-Aminopropyl]-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl)-benzoësäure und 2,15 g (7,97 mmol) (1-Actoxyethyl)-(p-nitrophenyl)-carbonat werden in 50 ml DMF gelöst, mit 3,33 ml (24 mmol)

Triethylamin versetzt und 3 d bei Raumtemperatur gerührt. Es wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Methanol/Eisessig). Ausbeute: 1,95 g (60%) Oel

b) 3-(S)-(3-(1-Acetoxyethoxy-carbonyl-amino)-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoyl-L-aspartyl-(OMe)-L-phenylglycin-methylester

5 0,42 g (1,03 mmol) 3-(S)-(3-(1-Acetoxyethoxy-carbonyl -amino)-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl)-benzoësäure und 0,42 g (1,03 mmol) L-Aspartyl(OMe)-L-phenylglycin-OMe -trifluoracetat werden in 15 ml DMF gelöst und bei 0°C unter Rühren mit 0,23 g (1,13 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid, 0,14 g (1,03 mmol) Hydroxybenzotriazol und 0,13 ml (1,03 mmol) N-Ethylmorpholin versetzt. Nach 24 h wird abfiltriert und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in Ethylacetat aufgenommen, mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser gewaschen, getrocknet und am Rotationsverdampfer eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Methanol 95:5). Die Fraktionen, die Substanz enthalten, werden im Vakuum eingeengt.

Ausbeute: 0,22 g (32%)

10 Schmelzpunkt: 60°-66°C

(α)_D²⁰ = +21,58° (c = 0,695, Methanol)

FAB-MS: 684.2 [M + H]⁺

Beispiel 21

20 3-[5-(S)-(3-Benzylloxycarbonylamino-propyl)-4-oxo-2-thioxo-imidazolidin-3-yl]-benzoyl-L-aspartyl-L-phenylglycin
FAB-MS: 676.4 [M + H]⁺

25 Beispiel 22

3-[5-(S)-(3-Acetylamino-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin -3-yl]-benzoyl-L-aspartyl-L-phenylglycin
FAB-MS: 568.2 [M + H]⁺

30 Beispiel 23

3-[5-(S)-(3-Acetylamino-propyl)-2,4-dioxo-imidazolidin -3-yl]-benzoyl-L-aspartyl-L-phenylglycin-diisopropylester
FAB-MS: 652.3 [M + H]⁺

35 Beispiel 24

3-[5-(S)-(Guanidinomethyl)-2,4-dioxo-imidazolidin-3-yl]-benzoyl-L-aspartyl-L-phenylglycin-diisopropylester
FAB-MS: 624.2 [M + H]⁺

40 Beispiel 25

3-[5-(S)-(Methoxycarbonylguanidinomethyl)-2,4-dioxoimidazolidin-3-yl]-benzoyl-L-aspartyl-L-phenylglycindiisopropylester
FAB-MS: 682.3 [M + H]⁺

Beispiel A

Emulsionen mit 3 mg Wirkstoff per 5 ml können nach folgender Rezeptur hergestellt werden:

5	Wirkstoff Neutralöl Natriumcarboxymethylzellulose Polyoxyethylenstearat Reinglycerin Aromastoffe Wasser (entmineralisiert oder destilliert)	0,06 g q. s. 0,6 g q. s. 0,6 bis 2 g q. s. ad 100 ml
10		

Beispiel B

Tabletten können nach folgender Formulierung hergestellt werden:

20	Wirkstoff Lactose Maisstärke lösliche Stärke Magnesiumstearat	2 mg 60 mg 30 mg 4 mg 4 mg 100 mg
25		

Beispiel C

30 Für die Herstellung von Weichgelatinekapseln mit 5 mg Wirkstoff pro Kapsel eignet sich die folgende Zusammensetzung:

35	Wirkstoff Mischung von Triglyceriden aus Kokosöl Kapselinhalt	5 mg 150 mg 155 mg
----	---	--------------------------

Beispiel D

40 Für die Herstellung von Dragees eignet sich folgende Formulierung:

45	Wirkstoff Maisstärke Lactose sec. Calciumphosphat lösliche Stärke Magnesiumstearat kolloidale Kieselsäure	3 mg 100 mg 55 mg 30 mg 3 mg 5 mg 4 mg 200 mg
50		

Beispiel E

55 Dragees, enthaltend einen erfindungsgemäßen Wirkstoff und einen anderen therapeutisch wirksamen Stoff:

5

10

Wirkstoff	6 mg
Propanolol	40 mg
Milchzucker	90 mg
Maisstärke	90 mg
sec. Calciumphosphat	34 mg
lösliche Stärke	3 mg
Magnesiumstearat	3 mg
kolloidale Kieselsäure	4 mg
	270 mg

Beispiel F

15 Dragees, enthaltend einen erfindungsgemäßen Wirkstoff und einen anderen therapeutisch wirksamen Stoff:

20

25

Wirkstoff	5 mg
Pirlindol	5 mg
Milchzucker	60 mg
Maisstärke	90 mg
sec. Calciumphosphat	30 mg
lösliche Stärke	3 mg
Magnesiumstearat	3 mg
kolloidale Kieselsäure	4 mg
	200 mg

Beispiel G

30 Kapseln, enthaltend einen erfindungsgemäßen Wirkstoff und einen anderen therapeutisch wirksamen Stoff:

35

40

Wirkstoff	5 mg
Nicergolin	5 mg
Maisstärke	185 mg
	195 mg

Beispiel H

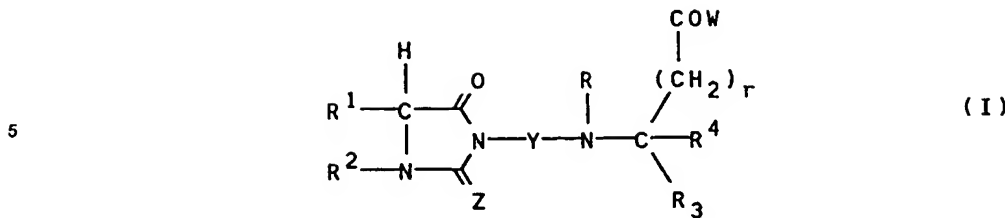
45 Injektionslösungen mit 1 mg Wirkstoff pro ml können nach folgender Rezeptur hergestellt werden:

50

Wirkstoff	1,0 mg
Polyethylenglykol 400	0,3 mg
Natriumchlorid	2,7 mg
Wasser zu Injektionszwecken auf	1 ml

Patentansprüche

55 1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

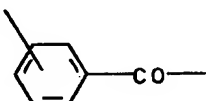


10

worin

 $\text{Y} - (\text{CH}_2)_m - \text{CO}-$, wobei m für eine ganze Zahl von 1 bis 4 steht, oder

15



20

bedeutet;

r eine Zahl von 0 bis 3 bedeutet;

Z Sauerstoff oder Schwefel bedeutet;

W

25

- a) Hydroxy oder
- b) $(\text{C}_1-\text{C}_{28})$ -Alkoxy, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryl-(C_1-C_8 -alkoxy), $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryloxy, Amino oder Mono- oder Di- $(\text{C}_1-\text{C}_{18})$ -alkylamino

bedeutet;

R Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl bedeutet;

30

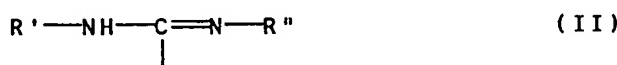
$\text{R}' - (\text{CH}_2)_n - \text{NH-X}$, wobei n für eine ganze Zahl von 1 bis 6 steht, $-(\text{CH}_2)_p - \text{C}_6\text{H}_4 - (\text{CH}_2)_q - \text{NH-X}$ oder $-(\text{CH}_2)_p - \text{C}_6\text{H}_4 - (\text{CH}_2)_q - \text{C}(=\text{N}\text{X}^2) - \text{NH}_2$, wobei p für eine ganze Zahl von 1 bis 3 und q für eine Zahl von 0 bis 2 steht, bedeutet, wobei aber anstelle von

$> \text{CH}-\text{R}'$ auch $> \text{C}=\text{CH}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{X}'$ stehen kann;

35

X für den Fall, daß W eine der unter b) genannten Bedeutungen hat oder W für Hydroxy und q für 2 steht und r ungleich 1 ist, Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkoxy carbonyl, (C_1-C_6) -Alkyl carbonyl, $(\text{C}_1-\text{C}_{18})$ -Alkyl carbonyloxy-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryloxy carbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryl-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, Cyano, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Amino oder einen Rest der Formel II

40



45

bedeutet, worin R' und R'' unabhängig voneinander für Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkoxy carbonyl, (C_1-C_6) -Alkyl carbonyl, $(\text{C}_1-\text{C}_{18})$ -Alkyl carbonyloxy-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryloxy carbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryl-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, Cyano, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy oder Amino stehen und für den Fall, daß W für Hydroxy steht, r gleich 1 ist und q 0 oder 1 bedeutet, eine der obengenannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Wasserstoff und (C_1-C_6) -Alkyl, hat, wobei darüber hinaus R' und R'' nicht beide für Wasserstoff und/oder (C_1-C_6) -Alkyl stehen können;

$\text{X}' - (\text{CH}_2)_q - \text{NH-X}$ oder $-(\text{CH}_2)_q - \text{C}(=\text{N}\text{X}^2) - \text{NH}_2$ bedeutet;

50

X² für den Fall, daß W eine der unter b) genannten Bedeutungen hat oder W für Hydroxy und q für 2 steht und r ungleich 1 ist, Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkoxy carbonyl, (C_1-C_6) -Alkyl carbonyl, $(\text{C}_1-\text{C}_{18})$ -Alkyl carbonyloxy-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryloxy carbonyl, $(\text{C}_6-\text{C}_{14})$ -Aryl-(C_1-C_6)-alkoxycarbonyl, Cyano, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy oder Amino bedeutet und für den Fall, daß W für Hydroxy steht, r gleich 1 ist und q 0 oder 1 bedeutet, eine der obengenannten Bedeutungen, mit Ausnahme von Wasserstoff, hat;

R² Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl bedeutet;

R³ Wasserstoff oder Phenyl bedeutet;

R⁴ Wasserstoff, $-\text{COOR}^5$, $-\text{CO-N}(\text{CH}_3)\text{R}^5$ oder $-\text{CO-NH-R}^5$ bedeutet;

R⁵ Wasserstoff oder (C₁-C₂₈)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Aminocarbonyl, Mono- oder Di-(C₁-C₁₈)-Alkylaminocarbonyl, Amino-(C₂-C₁₄)-alkylaminocarbonyl, Amino(C₁-C₃)alkylphenyl-(C₁-C₃)-alkylaminocarbonyl, (C₁-C₁₈)-Alkylcarbonylamino-(C₁-C₃)-alkylphenyl-(C₁-C₃)alkylaminocarbonyl, (C₁-C₁₈)-Alkylcarbonylamino-(C₂-C₁₄)-alkylaminocarbonyl, Phenyl-(C₁-C₈)-alkoxycarbonyl, Amino, Mercapto, (C₁-C₁₈)-Alkoxy, (C₁-C₁₈)-Alkoxycarbonyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Halogen, Nitro, Trifluormethyl oder einen Rest R⁶ substituiert ist;

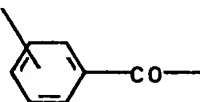
R⁶ (C₆-C₁₄)-Aryl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-Alkyl, einen mono- oder bicyclischen 5- bis 12-gliedrigen heterocyclischen Ring, der aromatisch, teilhydriert oder vollständig hydriert sein kann und der als Heteroelement ein, zwei oder drei gleiche oder verschiedene Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefel-Atome enthalten kann, oder einen Rest R⁷ bedeutet, wobei der Aryl- und unabhängig davon der Heterocyclus-Rest gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe (C₁-C₁₈)-Alkyl, (C₁-C₁₈)-Alkoxy, Halogen, Nitro oder Trifluormethyl substituiert sein können;

R⁷ -NR⁸R⁹, -OR⁸, -SR⁸, eine Aminosäureseitenkette, einen natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure-, Iminosäure-, gegebenenfalls N-(C₁-C₈)-alkylierten oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkylierten Azaaminosäure- oder Dipeptid-Rest, bei dem die Peptidbindung zu NH-CH₂ reduziert sein kann, sowie deren Ester und Amide, wobei freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls durch Wasserstoff oder Hydroxymethyl substituiert oder durch in der Peptidchemie übliche Schutzgruppen geschützt sein können, oder einen Rest -COR⁷, worin R⁷ wie R⁷ definiert ist, bedeutet;

R⁸ Wasserstoff, (C₂-C₁₈)-Alkyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkyl, (C₁-C₁₈)-Alkylcarbonyl, (C₁-C₁₈)-Alkoxycarbonyl, (C₆-C₁₄)-Arylcarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkylcarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₁₈)-alkoxycarbonyl, wobei die Alkylgruppen gegebenenfalls durch eine Aminogruppe substituiert sein können, einen natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure-, Iminosäure-, gegebenenfalls N-(C₁-C₆)-alkylierten oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkylierten Azaaminosäure- oder einen Dipeptid-Rest, bei dem die Peptidbindung zu NH-CH₂ reduziert sein kann, bedeutet; und

R⁹ Wasserstoff, (C₁-C₁₈)-Alkyl, (C₆-C₁₄)-Aryl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkyl bedeutet; sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

2. Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I
30 Y -(CH₂)_m-CO-, wobei m für 1 oder 2 steht, oder



35 bedeutet;

40 r 1 bedeutet;

Z Sauerstoff oder Schwefel bedeutet;

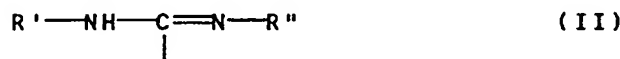
W (C₁-C₄)-Alkoxy, insbesondere Methoxy, Ethoxy oder 2-Propyloxy, bedeutet;

R Wasserstoff bedeutet;

R' -(CH₂)_n-NH-X, wobei n für eine ganze Zahl von 1 bis 4 steht, -CH₂-C₆H₄-(CH₂)_q-NH-X oder -CH₂-C₆H₄-(CH₂)_q-C(=NX²)-NH₂, wobei q für 0 oder 1 steht, bedeutet, wobei aber anstelle von
45 > CH-R' auch > C=CH-C₆H₄-X¹ stehen kann;

X Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl oder einen Rest der Formel II

50



55 bedeutet, worin R' und R'' unabhängig voneinander für Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl stehen;

X¹ -(CH₂)_q-NH-X oder -C(=NX²)-NH₂, wobei q für 0 oder 1 steht, bedeutet;

X² Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxycarbo-

nyl bedeutet;

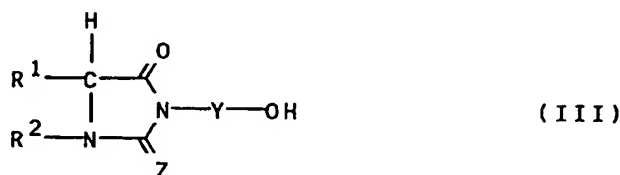
R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R³ Wasserstoff bedeutet; und

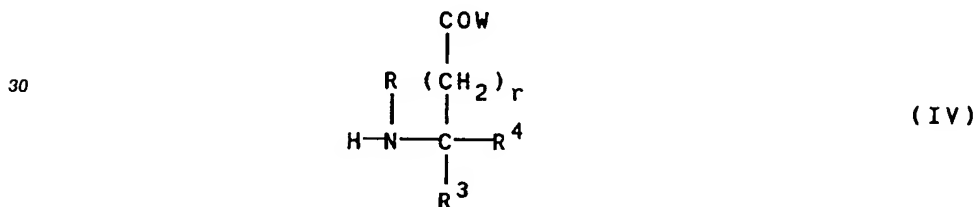
R⁴ -CO-NH-R⁵ bedeutet, wobei -NH-R⁵ für einen α -Aminosäurerest, dessen ω -Amino-(C₂-C₈)-alkylamid oder dessen (C₁-C₈)-Alkyl- oder Benzylester steht.

- 5 3. Verbindungen gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß für -NH-R⁵ stehende α -Aminosäurereste der Valin-, Lysin-, Phenylalanin-, Phenylglycin- oder der 4-Chlorphenylglycin-Rest sind.
- 10 4. Verbindungen gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das ω -Amino-(C₂-C₈)-alkylamid das 4-Aminobutyramid ist.
- 15 5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Fragmentkondensation einer Verbindung der allgemeinen Formel III

15



25 mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV



35

wobei die Reste R, R¹ bis R⁴ und r, Y, Z und W wie in Anspruch 1 angegeben definiert sind, ausführt.

- 40 6. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel I der Ansprüche 1 bis 4 als Hemmstoff der Thrombozytenaggregation, der Metastasierung von Karzinomzellen sowie der Osteoclastenbindung an die Knochenoberflächen.
- 45 7. Pharmazeutisches Präparat, dadurch gekennzeichnet, daß es eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I der Ansprüche 1 bis 4 oder ein physiologisch verträgliches Salz davon als Wirkstoff zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen und gegebenenfalls noch ein oder mehrere andere pharmakologische Wirkstoffe enthält.
- 50 8. Verfahren zur Herstellung eines pharmazeutischen Präparates, enthaltend eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I der Ansprüche 1 bis 4 oder ein physiologisch verträgliches Salz davon, dadurch gekennzeichnet, daß man diese zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen und gegebenenfalls noch ein oder mehreren anderen pharmakologischen Wirkstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 93 11 3143

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
Kategorie	Kenzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
D, X	EP-A-0 449 079 (HOECHST AG) 2. Oktober 1991 * das ganze Dokument *	1-8 -----	C07K5/08 C07K5/10 C07K5/06 C07K15/00 A61K37/02
			RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.5)
			C07K
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p>			
Recherchierort MUENCHEN	Abschlußdatum der Recherche 07 DEZEMBER 1993	Prüfer DEFFNER C.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			